(12) NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT) VERÖFFENTLICHTE INTERNATIONALE ANMELDUNG

(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro



(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 13. November 2003 (13.11.2003)

PCT

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 03/093202 A1

(51) Internationale Patentklassifikation7: 11/08

C07C 7/08.

(21) Internationales Aktenzeichen: PCT/EP03/04435

(22) Internationales Anmeldedatum:

29. April 2003 (29.04.2003)

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

(30) Angaben zur Priorität: 102 19 375.4

30. April 2002 (30.04.2002)

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): BASF AKTIENGESELLSCHAFT [DE/DE]; 67056 Ludwigshafen (DE).

(72) Erfinder: und

US): ADRIAN, Till V (75) Erfinder/Anmelder (nur für

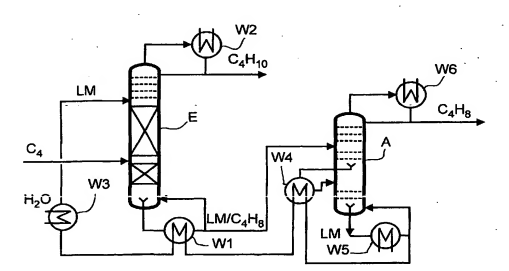
[DE/DE]; Littersheimer Weg 25, 67240 Bobenheim-Roxheim (DE). HEIDA, Bernd [DE/DE]; Speyerer Strasse 26, 67158 Ellerstadt (DE). KINDLER, Klaus [DE/DE]; Richard-Wagner-Strasse 6a, 67376 Harthausen (DE).

- ISENBRUCK, Günter; Isenbruck, Bösl, Hörschler, Wichmann, Huhn, Theodor-Heuss-Anlage 12, 68165 Mannheim (DE).
- (81) Bestimmungsstaaten (national): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NI, NO, NZ, OM, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) Bestimmungsstaaten (regional): ARIPO-Patent (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW),

[Fortsetzung auf der nächsten Seite]

(54) Title: CONTINUOUS METHOD FOR OBTAINING BUTENES FROM A C4 FRACTION

(54) Bezeichnung: KONTINUIERLICHES VERFAHREN ZUR GEWINNUNG VON BUTENEN AUS EINEM C4-SCHNITT



(57) Abstract: Disclosed is a continuous method for obtaining butenes from a C4 fraction containing butane, butene, and other C3-C5 hydrocarbons by means of extractive distillation with the aid of a selective solvent (LM). A first step (I) of the inventive method is carried out in a washing area (E) while a second step (II) is carried out in a gas-phase stripping area (A). The liquid or a partial flow thereof is drained from the gas-phase stripping area (A) in a separation step that is located one or several separation steps downstream from the place where the bottom flow (LM/C4H8) is delivered from the washing area (E), heated and/or evaporated by means of indirect heat exchange with the hot bottom flow (LM) of the gas-phase stripping area (A), and redirected into the gas-phase stripping area (A) in the same separation step or upstream therefrom. The separation step in which the liquid or partial flow thereof is drained off is selected such that the total energy required in steps (I) and (II) is minimal.

BEST AVAILABLE COPY [Fortsetzung auf der nächsten Seite]

WO 03/093202 A1



eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI-Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

Veröffentlicht:

mit internationalem Recherchenbericht

⁽⁵⁷⁾ Zusammenfassung: Es wird ein kontinuierliches Verfahren zur Gewinnung von Butenen aus einem Butane, Butene und sonstige C₃-C₅-Kohlenwasserstoffe enthaltenden C₄-Schnitt durch Extraktivdestillation mit einem selektiven Lösungsmittel (LM) vorgeschlagen, mit einer ersten Verfahrensstufe (I) in einer Waschzone (E) und einer zweiten Verfahrensstufe (II) in einer Ausgaserzone (A), wobei aus der Ausgaserzone (A) von einer Trennstufe, die eine oder mehrere Trennstufen unterhalb der Zuführung des Sumpfstroms (LM/C₄H₈) aus der Waschzone (E) liegt, die Flüssigkeit oder ein Teilstrom der Flüssigkeit aus der Ausgaserzone (A) abgezogen, durch indirekten Wärmeaustausch mit dem heissen Sumpfstrom (LM) aus der Ausgaserzone (A) erwärmt und/oder verdampft und auf derselben Trennstufe oder oberhalb derselben in die Ausgaserzone A zurückgeführt wird, und die Trennstufe, von der die Flüssigkeit oder der Flüssigkeitsteilstrom abgezogen wird, dergestalt gewählt wird, dass der Gesamtenergiebedarf in den Verfahrensstufen (I) und (II) minimal ist.

Kontinuierliches Verfahren zur Gewinnung von Butenen aus einem C4-Schnitt

5

25

Die Erfindung betrifft ein kontinuierliches Verfahren zur Gewinnung von Butenen aus einem C₄-Schnitt durch Extraktivdestillation mit einem selektiven Lösungsmittel.

Der Begriff C₄-Schnitt bezeichnet Gemische von Kohlenwasserstoffen mit überwiegend 4 Kohlenstoffatomen pro Molekül. C₄-Schnitte werden beispielsweise bei der Herstellung von Ethylen und/oder Propylen durch thermisches Spalten einer Petroleumfraktion wie verflüssigtes Petroleumgas, Leichtbenzin oder Gasöl erhalten. Weiterhin werden C₄-Schnitte bei der katalytischen Dehydrierung von n-Butan und/oder n-Buten erhalten. C₄-Schnitte enthalten in der Regel Butane, n-Buten, Isobuten, 1,3-Butadien, daneben geringe Mengen an sonstigen Kohlenwasserstoffen, sowie Butine, insbesondere 1-Butin (Ethylacetylen) und Butenin (Vinylacetylen). Dabei beträgt der 1,3-Butadiengehalt im allgemeinen 10 bis 80 Gew.-%, vorzugsweise 20 bis 70 Gew.-%, insbesondere 30 bis 60 Gew.-%, während der Gehalt an Vinylacetylen und Ethylacetylen im allgemeinen 5 Gew.-% nicht übersteigt.

Die Auftrennung von C₄-Schnitten ist wegen der geringen Unterschiede in den relativen Flüchtigkeiten der Komponenten ein kompliziertes destillationstechnisches Problem. Daher wird die Auftrennung durch eine sogenannte Extraktivdestillation durchgeführt, d.h. eine Destillation unter Zugabe eines selektiven Lösungsmittels (auch als Extraktionsmittel bezeichnet), das einen höheren Siedepunkt als das aufzutrennende Gemisch aufweist und die Unterschiede in den relativen Flüchtigkeiten der aufzutrennenden Komponenten erhöht.

Es sind eine Vielzahl von Verfahren zur Auftrennung von C₄-Schnitten mittels Extraktivdestillation unter Verwendung von selektiven Lösungsmitteln bekannt. Ihnen ist gemeinsam, dass sich durch Gegenstromführung des aufzutrennenden C₄-Schnittes in Dampfform mit dem flüssigen selektiven Lösungsmittel bei geeigneten thermodynamischen Bedingungen, in der Regel bei niedrigen Temperaturen, häufig bei Raumtemperatur oder bei geringfügig erhöhter Temperatur und bei Normaldruck das selektive Lösungsmittel mit den Komponenten aus dem C₄-Schnitt belädt, zu denen es eine

WO 03/093202 PCT/EP03/04435

- 2 -

höhere Affinität hat, d.h. mit ungesättigten oder mehrfach ungesättigten Komponenten, wogegen die gesättigten Komponenten in der Dampfphase verbleiben und als Kopfstrom abgezogen werden. Aus dem beladenen Lösungsmittelstrom werden anschließend unter geeigneten thermodynamischen Bedingungen, d.h. bei höherer Temperatur und/oder niedrigerem Druck gegenüber dem ersten Verfahrensschritt in einem oder mehreren weiteren Verfahrensschritten die ungesättigten oder mehrfach ungesättigten Komponenten fraktioniert freigesetzt, d.h. aus dem selektiven Lösungsmittel ausgegast. Das entgaste Lösungsmittel wird, nach Abkühlung desselben, in der Regel über einen Wärmeverbund, wobei die Wärme zur Temperaturerhöhung des der Ausgasung zuzuführenden Feedstroms genutzt wird, in den ersten Verfahrensschritt, d.h. zur Extraktivdestillation des C4-Schnittes recycliert. Derartige Verfahren sind beispielsweise aus DE-A 198 188 10 oder DE-A 27 24 365 bekannt.

Demgegenüber war es Aufgabe der vorliegenden Erfindung, ein Verfahren zur Gewinnung von Butenen aus einem C₄-Schnitt durch Extraktivdestillation mit einem selektiven Lösungsmittel bereitzustellen, das besonders effizient und wirtschaftlich ist. Insbesondere sollen bei diesem Verfahren die benötigten Energiemengen und die Investitionskosten gering sein.

Die Lösung geht aus von einem kontinuierlichen Verfahren zur Gewinnung von Butenen 20 aus einem Butane, Butene und gegebenenfalls Spuren sonstiger Kohlenwasserstoffe enthaltenden C4-Schnitt durch Extraktivdestillation mit einem selektiven Lösungsmittel, wobei der C4-Schnitt in einer ersten Verfahrensstufe I in einer Waschzone, der der C4-Schnitt gasförmig oder flüssig und das selektive Lösungsmittel flüssig oberhalb der Zuführung des C4-Schnittes zugeführt werden, in einen die Butane enthaltenden Kopfstrom 25 und einen Sumpfstrom, enthaltend das mit den Butenen und gegebenenfalls Spuren sonstiger Kohlenwasserstoffen beladene selektive Lösungsmittel aufgetrennt wird, und wobei der Sumpfstrom in einer zweiten Verfahrensstufe II in einer Ausgaserzone, der über einen Sumpfverdampfer Energie zugeführt wird, bei erhöhter Temperatur und/oder erniedrigtem Druck gegenüber der Waschzone in einen die Butene und gegebenenfalls 30 Spuren sonstiger Kohlenwasserstoffe enthaltenden Kopfstrom und einen das selektive Lösungsmittel enthaltenden Sumpfstrom aufgetrennt wird, wobei die Wärme des Sumpfstroms aus der Ausgaserzone zur Temperaturerhöhung in der Ausgaserzone genutzt wird.

5

10

Die Erfindung ist dadurch gekennzeichnet, dass aus der Ausgaserzone von einer Trennstufe, die eine oder mehrere Trennstufen unterhalb der Zuführung des Sumpfstroms aus der Waschzone liegt, die Flüssigkeit oder ein Teilstrom der Flüssigkeit aus der Ausgaserzone abgezogen, durch indirekten Wärmeaustausch mit dem heißen Sumpfstrom aus der Ausgaserzone erwärmt und/oder verdampft und auf derselben Trennstufe oder oberhalb derselben in die Ausgaserzone zurückgeführt wird, wobei die Trennstufe, von der die Flüssigkeit oder der Flüssigkeitsteilstrom abgezogen wird, dergestalt gewählt wird, dass der Gesamtenergiebedarf in den Verfahrensstufen I und II minimal ist.

Das vorliegende Verfahren ist grundsätzlich auf jeden C₄-Schnitt anwendbar, besonders vorteilhaft sind jedoch C₄-Schnitte als Ausgangsgemisch einsetzbar, die einen relativ hohen Anteil an Butenen aufweisen.

Als Spuren sonstiger Kohlenwasserstoffe werden vorliegend Gewichtsanteile sonstige Kohlenwasserstoffe verstanden, die im nachfolgenden Einsatz der aus dem C₄-Schnitt gewonnenen Produkte nicht spezifikationsschädlich sind.

Vorteilhaft einsetzbar sind beispielsweise C₄-Schnitte aus der Erdölraffinerie, aus sogenannten FCC-Crackern (<u>Fluidized Catalytic Cracking</u>), die in der Regel eine Zusammensetzung von 20 bis 70 Gew.-% an Butanen, 30 bis 80 Gew.-% an Butenen, Rest sonstige C₃-C₅-Kohlenwasserstoffe aufweisen, besonders bevorzugt C₄-Schnitte mit 42 Gew.-% Butanen, 56 Gew.-% Butenen und 2 Gew.-% sonstigen C₃-C₅-Kohlenwasserstoffen.

25 Ein typischer C₄-Schnitt aus einem FCC-Cracker weist die folgende Zusammensetzung in Gew.-% auf:

	Propan	0,3
	Propen	1,2
30	n-Butan	12
	i-Butan	30
	1-Buten	14
	i-Buten	10
	trans-Buten-2	15,5
35	cis-Buten-2	16,5
	1,3-Butadien	0,5.

15

25

35

Vorteilhaft kann als C₄-Schnitt für das vorliegende Verfahren auch sogenanntes Raffinat 1 aus einer Butadienanlage eingesetzt werden, bevorzugt unmittelbar, ohne weitere Zwischenbehandlung.

In Butadienanlagen wird 1,3-Butadien aus dieses enthaltenden C₄-Schnitten gewonnen, wobei die eingesetzten C₄-Schnitte typischerweise Zusammensetzungen in Gew.-% in den nachstehenden Bereichen aufweisen:

	1,3-Butadien	10 bis 80
10	Butene	10 bis 60
	Butane	5 bis 40
	sonstige C ₄ -Kohlenwasserstoffe und	0,1 bis 5
	sonstige Kohlenwasserstoffe, insbesondere	
	C ₃ - und C ₅ -Kohlenwasserstoffe	0 bis maximal 5.

In Butadienanlagen wird der aufzutrennende C₄-Schnitt zunächst gasförmig mit dem flüssigen selektiven Lösungsmittel in einer Extraktionszone im Gegenstrom in Kontakt gebracht, wobei das 1,3-Butadien sowie weitere Kohlenwasserstoffe, für die das selektive Lösungsmittel eine höhere Affinität als für 1,3-Butadien hat, vom selektiven Lösungsmittel im wesentlichen vollständig absorbiert werden, die Komponenten, für die das selektive Lösungsmittel eine geringere Affinität hat, insbesondere die Butane und die Butene jedoch im wesentlichen in der Gasphase verbleiben. Diese Gasphase wird als Kopfstrom abgezogen und häufig als Raffinat 1 bezeichnet. Im Verfahren der DE 198 188 10 ist das Raffinat 1 der in den Figuren 1 und 2 mit Gbc bezeichnete Kopfstrom der Extraktivdestillationskolonne EI.

Im Verfahren der DE-A 27 24 365 ist das Raffinat 1 der Kopfstrom aus dem sogenannten Hauptwascher.

30 Eine beispielhafte Zusammensetzung für Raffinat 1 in Gew.-% ist nachstehend aufgeführt:

n-Butan	17
i-Butan	6
1-Buten	29
i-Buten	36
trans_Buten_2	6

WO 03/093202 PCT/EP03/04435

- 5 -

cis-Buten-2 6 1,3-Butadien \leq 0,01

5

25 :

30

35

Für die vorliegende Trennaufgabe sind selektive Lösungsmittel geeignet, deren Affinität zu Kohlenwasserstoffen mit Einfachbindungen in Richtung zu Kohlenwasserstoffen mit Doppelbindungen und weiter zu konjugierten Doppelbindungen und Dreifachbindungen zunimmt, bevorzugt dipolare, besonderes bevorzugt dipolar-aprotische Lösungsmittel. Aus apparatetechnischen Gründen werden wenig oder nicht korrosive Substanzen bevorzugt.

Geeignete selektive Lösungsmittel für das erfindungsgemäße Verfahren sind zum Beispiel 10 Butyrolacton, Nitrile wie Acetonitril, Propionitril, Methoxypropionitril, Ketone wie Säureamide, wie niedere aliphatische N-alkylsubstituierte Furfurol, Aceton, Dimethylacetamid, Diethylacetamid, N-Diethylformamid, Dimethylformamid, N-alkylsubstituierte cyclische Säureamide (Lactame) wie N-Formylmorpholin, N-Methylpyrrolidon. Im allgemeinen insbesondere Alkylpyrrolidone, 15 alkylsubstituierte niedere aliphatische Säureamide oder N-alkylsubstituierte cyclische Säureamide verwendet. Besonders vorteilhaft sind Dimethylformamid, Acetonitril, Furfurol und insbesondere N-Methylpyrrolidon.

Es können jedoch auch Mischungen dieser Lösungsmittel untereinander, zum Beispiel von N-Methylpyrrolidon mit Acetonitril, Mischungen dieser Lösungsmittel mit Colösungsmitteln wie Wasser und/oder tert.-Butylether, zum Beispiel Methyl-tert.-butylether, Ethyl-tert.-butylether, Propyl-tert.-butylether, n- oder iso-Butyl-tert.-butylether eingesetzt werden.

Besonders geeignet ist N-Methylpyrrolidon, vorliegend abgekürzt als NMP bezeichnet, bevorzugt in wäßriger Lösung, vorteilhaft mit 0 bis 20 Gew.-% Wasser, insbesondere mit 7 bis 10 Gew.-% Wasser, besonders bevorzugt mit 8,3 Gew.-% Wasser.

Verfahrensstufe I

In Verfahrensstufe I wird ein C₄-Schnitt in einer Waschzone einer Extraktivdestillation unterworfen, indem der Waschzone der C₄-Schnitt gasförmig oder flüssig, bevorzugt gasförmig, das selektive Lösungsmittel flüssig oberhalb der Zuführung des C₄-Schnittes

zugeführt werden. Hierbei findet im Gegenstrom von C₄-Schnitt und Lösungsmittel eine Auftrennung des C₄-Schnittes in einen die gesättigten Komponenten, d.h. die Komponenten, zu denen das selektive Lösungsmittel eine geringere Affinität hat, überwiegend Butane, enthaltenden Kopfstrom und einen Sumpfstrom statt, der das mit Komponenten, zu denen das selektive Lösungsmittel eine höhere Affinität gegenüber den Butanen aufweist, überwiegend Butene und gegebenenfalls weitere Kohlenwasserstoffe beladene Lösungsmittel enthält. Bevorzugt führt man den C₄-Schnitt der Waschzone gasförmig, im unteren Bereich derselben, zu.

Die Waschzone ist in der Regel als Kolonne ausgebildet. Es gibt grundsätzlich keine Einschränkungen bezüglich der einsetzbaren trennwirksamen Einbauten derselben: es können gleichermaßen Böden, Füllkörper oder strukurierte Packungen eingesetzt werden. Die Kolonne weist vorteilhafterweise 10 bis 80, bevorzugt 20 bis 30 theoretische Trennstufen, insbesondere 26 theoretische Trennstufen auf.

15

Oberhalb der Zuführung für das selektive Lösungsmittel im oberen Bereich der Kolonne ist bevorzugt eine 3 bis 5 Böden umfassende Rückwaschzone vorgesehen, in der mittels des am Kopf der Kolonne kondensierten Rücklaufs Restanteile an selektivem Lösungsmittel ausgewaschen werden.

20

25

30

Der Kolonnendruck in der Waschzone ist abhängig von der Temperatur des Kühlmediums im Kondensator am Kolonnenkopf (Brunnenwasser, Flusswasser, Meerwasser, Kältemittel wie Flüssigpropylen, Flüssigammoniak oder Sole). Er liegt in der Regel zwischen 1 und 15, häufig zwischen 2 und 10, vorzugsweise bei 5, 4 bar. Die Temperatur in der Kolonne wird, ausgehend von den oben genannten Druckwerten, dergestalt bestimmt, dass geeignete thermodynamische Bedingungen gegeben sind, bei denen sich das selektive Lösungsmittel mit den Komponenten aus dem C₄-Schnitt belädt, zu denen es eine größere Affinität als zu den Butanen aufweist, wogegen die Butane aus dem C₄-Schnitt in der Gasphase verbleiben. Typischerweise liegt die Temperatur am Kopf der Kolonne im Bereich von etwa 30 bis 60°C.

Verfahrensstufe II

Der Sumpfstrom aus der Waschzone wird in Verfahrensstufe II in einer Ausgaserzone bei erhöhter Temperatur und gegebenenfalls erniedrigtem Druck gegenüber der Waschzone in

PCT/EP03/04435

10

25 -

30

einen die Butene und gegebenenfalls Spuren sonstiger Kohlenwasserstoffe enthaltenden Kopfstrom und einen das selektive Lösungsmittel enthaltenden Sumpfstrom aufgetrennt. Hierbei wird zur Temperaturerhöhung eines aus der Ausgaserzone abgezogenen Flüssigkeitsstroms die Wärme des Sumpfstroms aus der Ausgaserzone durch indirekten Wärmeaustausch genutzt.

In der Ausgaserzone müssen die thermodynamischen Bedingungen dergestalt eingestellt werden, dass die Ausgasung der Kohlenwasserstoffe aus dem selektiven Lösungsmittel, insbesondere die Ausgasung der Butene und gegebenenfalls weiterer C₃-C₅-Kohlenwasserstoffe erfolgt. Hierfür sind in der Regel, sofern als selektives Lösungsmittel NMP mit etwa 7 bis 10 Gew.-% Wasser eingesetzt wird, Sumpstemperaturen im Bereich von 150 bis 160°C und Drücke im Bereich von Normaldruck bis 10 bar absolut, bevorzugt von 1,5 bar absolut, erforderlich.

- Bezüglich der apparativen Ausgestaltung handelt es sich bei der Ausgaserzone, wie auch bei der Waschzone, um eine Kolonne, die grundsätzlich mit jeder Art von trennwirksamen Einbauten ausgestattet sein kann. Bevorzugt werden trennwirksame Einbauten eingesetzt, die wenig verschmutzungsanfällig, bzw. leicht zu reinigen sind, insbesondere Böden.
- Die Kolonne weist bevorzugt 1 bis 30 theroretische Trennstufen, insbesondere 2 bis 8, besonders bevorzugt vier theoretische Trennstufen auf.

Analog zur Waschzone sind auch in der Ausgaserzone bevorzugt oberhalb der Zuführung des Feedstroms Rückwaschböden für mit dem Dampfstrom mitgerissenes selektives Lösungsmittel vorgesehen, in der Regel 3 bis 5 Böden.

Als Sumpfstrom wird aus der Ausgaserzone A heißes selektives Lösungsmittel abgezogen. Dieses wird im Wärmeverbund, d.h. indem sein Wärmeinhalt innerhalb des Verfahrens genutzt wird, abgekühlt und in die Verfahrensstufe I, d.h. in die Waschzone recycliert.

Erfindungsgemäß wird durch eine besondere Verfahrensführung die Wärme des heißen Sumpfstroms aus der Ausgaserzone A besonders effizient genutzt, so dass der Gesamtenergiebedarf für das Verfahren minimiert wird.

Hierzu wird die Flüssigkeit oder ein Teilstrom der Flüssigkeit von einer Trennstufe aus der Ausgaserzone A abgezogen, die eine oder mehrere Trennstufen unterhalb der Zuführung

10

15

20

25

30

35

des Feedstroms zur Ausgaserzone liegt, durch indirekten Wärmetausch mit dem heißen Sumpfstrom aus der Ausgaserzone erwärmt und/oder verdampft und auf gleicher Stufe, von der der Strom abgezogen wurde, in die Ausgaserzone zurückgeführt.

Bevorzugt kann die Wärme des Sumpfstroms aus der Ausgaserzone A zusätzlich in der Waschzone genutzt werden, indem man aus der Waschzone von einer Trennstufe, die eine oder mehrere Trennstufen unterhalb der Zuführung des Stromes des selektiven Lösungsmittels, bevorzugt unterhalb der Zuführung des C₄-Schnittes liegt, die Flüssigkeit oder einen Teilstrom der Flüssigkeit abzieht, durch indirekten Wärmeaustausch mit dem heißen Sumpfstrom aus der Ausgaserzone erwärmt und/oder verdampft und auf derselben Trennstufe oder oberhalb derselben in die Waschzone zurückführt, wobei man die Trennstufe, von der man die Flüssigkeit oder den Flüssigkeitsteilstrom abzieht, dergestalt wählt, dass der Gesamtenergiebedarf in den Verfahrensstufen I und II minimal ist.

In einer bevorzugten Verfahrensvariante wird der abgezogene Flüssigkeitsstrom oder -teilstrom einer Entspannungsverdampfung unterworfen unter Erhalt einer dampfförmigen und einer flüssigen Phase und anschließend die dampfförmige und die flüssige Phase auf dieselbe Stufe zurückgeführt, von der der Flüssigkeitsstrom oder -teilstrom abgezogen wurde oder der dampfförmige Anteil des abgezogenen Flüssigkeitsstromes oder -teilstromes wird eine oder mehrere Stufen oberhalb der Stufe zurückgeführt, von der der Flüssigkeitsstrom oder -teilstrom abgezogen wurde.

Die Erfinder haben erkannt, dass es für jede Ausgaserzone, in Abhängigkeit von der Feedzusammensetzung, den Temperatur- und Druckbedingungen, der Trennstufenzahl sowie der vorgegebenen Spezifikation für das als Kopfstrom abgezogene Wertprodukt jeweils eine Trennstufe gibt, auf der der indirekte Wärmetausch mit dem heißen Sumpfstrom aus der Ausgaserzone am vorteilhaftesten ist, weil hierbei von außen dem Sumpfverdampfer der Ausgaserzone die geringste Energiemenge zugeführt werden muß, d.h. dass der Gesamtenergiebedarf in den Verfahrensstufen I und II minimal ist. Wird die Flüssigkeit von tiefer gelegenen Trennstufen abgezogen, so ist, infolge des Temperaturprofils in der Ausgaserzone, die Temperaturdifferenz zum Sumpfstrom gering und es kann somit nur wenig Wärme übertragen werden. Wird die Flüssigkeit dagegen von höher gelegenen Trennstufen abgezogen, so gilt folgende Überlegung: Die größte Wärmemenge kann, aufgrund der größten Temperaturdifferenz, zwischen dem Feedstrom zur Ausgaserzone und dem heißen Sumpfstrom übertragen werden. Dies ist jedoch ebenfalls nicht die wirtschaftlichste Nutzung der Energie des Sumpfstroms, da hier mehr

Energie eingetragen wird, als für die Trennaufgabe an dieser Stelle notwendig ist. Dieses Übermaß an Energieangebot muß entweder über ein unnötig hohes Rücklaufverhältnis am Kondensator am Kopf der Ausgaserzone oder über einen zusätzlichen Kühler vernichtet werden.

5

Bevorzugt kann die Wärme des heißen Sumpfstroms aus der Ausgaserzone zusätzlich zum indirekten Wärmeaustausch mit aus der Waschzone I abgezogener Flüssigkeit genutzt werden.

Sofern das heiße Lösungsmittel durch indirekten Wärmetausch mit aus der Ausgaserzone abgezogener Flüssigkeit noch nicht genügend abgekühlt ist, um in die Extraktionszone recycliert werden zu können, kann der noch verfügbare Wärmeinhalt an einer anderen Stelle im Verfahren, bevorzugt im Sumpfverdampfer der Extraktionszone der Verfahrensstufe I, genutzt werden.

15

20

In einer bevorzugten Verfahrensvariante sind die Waschzone und Ausgaserzone in einer einzigen Kolonne angeordnet. Dadurch sind die Investitions- und Betriebskosten deutlich niedriger und die Anlage weist eine erhöhte Betriebssicherheit auf.

Die Erfindung wird im folgenden anhand einer Zeichnung sowie von Ausführungsbeispielen näher verdeutlicht.

Es zeigen im einzelnen:

25

Figur 1

Figur 2

die schematische Darstellung einer bevorzugten Anlage zur Durchführung des erfindungsgemäßen Verfahrens,

die schematische Darstellung einer weiter bevorzugten Anlage, wobei die Waschzone und die Ausgaserzone in einer einzigen Kolonne zusammengefaßt sind.

30

35

In den Figuren bezeichnen gleiche Bezugszeichen gleiche oder entsprechende Merkmale.

Figur 1 zeigt eine Waschzone E zur Extraktivdestillation, die als Kolonne ausgebildet ist, mit Zuführung des flüssigen Lösungsmittels LM im oberen Kolonnenbereich und Zuführung des gasförmigen C₄-Schnittes, Strom C₄, im unteren Kolonnenbereich. Aus der Kolonne wird ein überwiegend die Butane enthaltender Kopfstrom, C₄H₁₀, abgezogen und

WO 03/093202

25

ein Sumpfstrom, der insbesondere mit Butenen und Spuren sonstiger Kohlenwasserstoffen beladenes Lösungsmittel enthält, Strom LM/C₄H₈. Der Kopfstrom wird in einem Kondensator W2 am Kolonnenkopf kondensiert. Bevorzugt wird ein Teil desselben als Rücklauf wieder auf den Kolonnenkopf aufgegeben. Am Kolonnensumpf ist ein Wärmetauscher W1 angeordnet. Es ist möglich, zwecks geeigneter Einstellung der Temperatur des selektiven Lösungsmittels LM, einen vorzugsweise mit Wasser betriebenen Wärmetauscher W3 vorzusehen. Der Sumpfstrom LM/C₄H₈ aus der Waschzone E wird eine Ausgaserzone A, im oberen Bereich derselben, aufgegeben. Der Ausgaserzone A wird über den Sumpfverdampfer W5 von außen Energie zugeführt. Der Kopfstrom aus der Ausgaserzone A wird im Kondensator W6 am Kolonnenkopf 10 kondensiert, teilweise als Rücklauf wieder auf den Kopf der Kolonne aufgegeben und im übrigen als Wertprodukt, Strom C₄H₈, der überwiegend Butene enthält, abgezogen. Der heiße Sumpfstrom LM aus der Ausgaserzone A, der überwiegend das Lösungsmittel enthält, gibt einen Teil seines Wärmeinhalts im Wärmetauscher W4 durch indirekten Wärmetausch an die Flüssigkeit ab, die von einer Trennstufe, die unterhalb des Feedstroms 15 liegt, aus der Ausgaserzone A abgezogen und nach Erwärmung der Ausgaserzone A derselben erneut zugeführt wird.

Figur 2 zeigt die schematische Darstellung einer Anlage, in der Waschzone E und Ausgaserzone A in einer einzigen Kolonne angeordnet sind.

Die im oberen Abschnitt einer Kolonne, der als Waschzone E ausgebildet ist, wird im oberen Bereich desselben flüssiges Lösungsmittel LM und im unteren Bereich desselben gasförmiger C₄-Schnitt, Strom C₄, zugeführt. Aus der Kolonne wird ein überwiegend die Butane enthaltender Kopfstrom, C₄H₁₀, abgezogen, in einem Kondensator W2 am Kolonnenkopf kondensiert und ein Teil des Kondensats als Rücklauf wieder auf den Kolonnenkopf aufgegeben. Die Flüssigkeit aus dem unteren Bereich der Waschzone E fließt in den unteren Abschnitt der Kolonne, der die Ausgaserzone A darstellt, ab.

Der Ausgaserzone A wird über den Sumpfverdampfer W5 von außen Energie zugeführt. Aus dem oberen Bereich der Ausgaserzone wird ein Strom abgezogen, in einem Kondensator W6 kondensiert, teilweise als Rücklauf wieder auf die Ausgaserzone A aufgegeben und im übrigen als Wertprodukt, Strom C₄H₈, der überwiegend Butene enthält, abgezogen. Der heiße Sumpfstrom LM aus der Ausgaserzone A, der überwiegend das Lösungsmittel enthält, gibt einen Teil seines Wärmeinhalts im Wärmetauscher W4 durch

indirekten Wärmetausch an die Flüssigkeit ab, die aus der Ausgaserzone A abgezogen und nach Erwärmung der Ausgaserzone A erneut zugeführt wird.

Als trennwirksame Einbauten sind übliche Böden, Packungen, Füllkörper und ähnliches einsetzbar.

Die Erfindung wird im folgenden anhand eines Ausführungsbeispiels näher erläutert:

In einer Anlage wie in Figur 1 schematisch dargestellt, mit 30 theoretischen Trennstufen in einer Waschzone E wurde ein gasförmiger C₄-Schnitt, Strom C₄, von 13666 kg/h mit nachstehender Zusammensetzung auf die 9. theoretische Trennstufe, bei Zählung der Trennstufen von unten nach oben in der Kolonne, sowie ein flüssiger Lösungsmittelstrom LM, mit der nachstehend aufgeführten Zusammensetzung, jeweils in Gew.-%, auf die 27. theoretische Trennstufe zugeführt.

Zusammensetzung des Stromes C₄:

n-Butan 17,1
i-Butan 6,4
20 n-Buten 27,8
i-Buten 33,8
trans-Buten-2 8,6
cis-Buten-2 6,23
1,3-Butadien 0,07

25

35

5

10

15

Zusammensetzung des Stromes LM:

NMP 91,7 30 Wasser 8,3

Oberhalb der Zuführung des Lösungsmittelstromes LM waren in der Kolonne 3 theoretische Rückwaschböden angeordnet. Die Temperatur des Stromes C₄ betrug 41,7°C, die Temperatur des Stromes LM 34°C und der Druck am Kolonnenkopf 4,05 bar.

Der Kopfstrom der Waschzone E wurde in einem Wärmetauscher W2 kondensiert, teilweise als Rücklauf wieder auf den Kolonnenkopf aufgegeben und im übrigen als Strom C₄H₁₀ abgezogen. Der Strom C₄H₁₀ enthielt vorliegend zu 95% Butane, d.h. 25,6 Gew.-% n-Butan, 69,4 Gew.-% i-Butan, Rest Verunreinigungen, überwiegend n-Buten, trans-Buten-2 und Wasser.

Der Sumpfstrom der Waschzone E, LM/C₄H₈ enthielt insbesondere mit Butenen und Spuren sonstiger Kohlenwasserstoffen beladenes Lösungsmittel, mit folgender beispielhafter Zusammensetzung in Gew.-%:

10

5

	n-Butan	0,15
	i-Butan	0,30
	n-Buten	1,7
	i-Buten	2,1
15	trans-Buten-2	0,53
	cis-Buten-2	0,39
	Wasser	7,8
	NMP	87,3

20

⁻ 25

Dieser Strom LM/C₄H₈ wurde als Feedstrom mit einer Temperatur von 55,4°C auf die vierte, d.h. oberste theoretische Trennstufe einer Ausgaserzone A aufgegeben. Der Kopfstrom der Ausgaserzone A wurde in einem Kondensator W6 kondensiert, teilweise als Rücklauf wieder auf die Ausgaserzone A aufgegeben und im übrigen als überwiegend Butene enthaltender Strom C₄H₈ mit der nachstehend aufgeführten Zusammensetzung abgezogen.

Zusammensetzung des Stromes C₄H₈ in Gew.-%:

30

n-Buten	32,5	
i-Buten	40,0	
trans-Buten-2	10,1	
cis-Buten-2	7,3,	
Rest Verunreinigungen.		

5

10

15

20

Der Ausgaserzone A wird über den Sumpfverdampfer W5 Energie von außen zugeführt. Der heiße Sumpfstrom LM aus der Ausgaserzone A, der überwiegend das Lösungsmittel enthielt, gab einen Teil seines Wärmeinhalts im Wärmetauscher W4 durch indirekten Wärmetausch an die Flüssigkeit ab, die von jeweils unterschiedlichen Trennstufen aus der Ausgaserzone A abgezogen und nach Erwärmung der Ausgaserzone A erneut zugeführt wurden. Beispielhaft wurden jeweils Flüssigkeitsströme von der ersten, zweiten, dritten bzw. vierten theoretischen Trennstufe der Ausgaserzone A abgezogen und durch Wärmeintegration, d.h. durch indirekten Wärmetausch mit dem heißen, aus dem Sumpf der Ausgaserzone A abgezogenen Lösungsmittelstrom LM erwärmt und erneut derselben theoretischen Trennstufe zugeführt.

Dabei ergab sich folgender Energiebedarf für die Zuführung zum Sumpfverdampfer W5 der Ausgaserzone A:

Ort der Wärmeintegration (theoretische Trennstufe)	Energiebedarf in Megawatt
1	10,7
2	7,0
3	6,2
4	6,4
Feedstrom	6,9

Die Versuche zeigen, daß der Wärmebedarf für die Anlage, d.h. die von außen zugeführte Energie, minimiert werden kann, sofern die Wärmeintegration auf der geeigneten theoretischen Trennstufe, vorliegend die dritte theoretische Trennstufe, die eine Stufe unterhalb der Zuführung des Feedstroms liegt, durchgeführt wird. Ungünstig ist ebenfalls eine Wärmeintegration in den Feedstrom.

10

15

20

25

30

Patentansprüche

5 1. Kontinuierliches Verfahren zur Gewinnung von Butenen aus einem Butane, Butene und gegebenenfalls Spuren sonstiger Kohlenwasserstoffe enthaltenden C₄-Schnitt durch Extraktivdestillation mit einem selektiven Lösungsmittel (LM), wobei

in einer ersten Verfahrensstufe I in einer Waschzone (E), der der C_4 -Schnitt (C_4) gasförmig oder flüssig und das selektive Lösungsmittel (LM) flüssig oberhalb der Zuführung des C_4 -Schnittes (C_4) zugeführt werden, der C_4 -Schnitt in einen die Butane enthaltenden Kopfstrom (C_4H_{10}) und einen Sumpfstrom (LM/C_4H_8), enthaltend das mit den Butenen und gegebenenfalls den Spuren sonstiger Kohlenwasserstoffe beladene selektive Lösungsmittel aufgetrennt wird, und wobei der Sumpfstrom (LM/C_4H_8)

in einer zweiten Verfahrensstufe II in einer Ausgaserzone (A), der über einen Sumpfverdampfer (W5) Energie zugeführt wird, bei erhöhter Temperatur und gegebenenfalls erniedrigtem Druck gegenüber der Waschzone (E) in einen die Butene und gegebenenfalls Spuren sonstiger Kohlenwasserstoffe enthaltenden Kopfstrom (C₄H₈) und einen das selektive Lösungsmittel enthaltenden Sumpfstrom (LM) aufgetrennt wird, wobei die Wärme des Sumpfstroms aus der Ausgaserzone (A) zur Temperaturerhöhung in der Ausgaserzone (A) genutzt wird,

dadurch gekennzeichnet, dass aus der Ausgaserzone (A) von einer Trennstufe, die eine oder mehrere Trennstufen unterhalb der Zuführung des Sumpfstroms (LM/C₄H₈) aus der Waschzone (E) liegt, die Flüssigkeit oder ein Teilstrom der durch indirekten abgezogen, Ausgaserzone (A) Flüssigkeit aus der Wärmeaustausch mit dem heißen Sumpfstrom (LM) aus der Ausgaserzone (A) erwärmt und/oder verdampft und auf derselben Trennstufe oder oberhalb derselben in die Ausgaserzone A zurückgeführt wird, wobei die Trennstufe, von der die Flüssigkeit oder der Flüssigkeitsteilstrom abgezogen wird, dergestalt gewählt wird, dass der Gesamtenergiebedarf in den Verfahrensstufen I und II minimal ist.

Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass der C₄-Schnitt (C₄) der Waschzone (E) gasförmig, bevorzugt im unteren Bereich derselben, zugeführt wird.

PCT/EP03/04435

WO 03/093202

- 15 -

Verfahren nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, dass man aus der 3. Waschzone (E) von einer Trennstufe, die eine oder mehrere Trennstufen unterhalb der Zuführung des Stromes des selektiven Lösungsmittels (LM), bevorzugt unterhalb der Zuführung des C4-Schnittes (C4), liegt, die Flüssigkeit oder einen Teilstrom der Flüssigkeit abzieht, durch indirekten Wärmeaustausch mit dem heißen Sumpfstrom (LM) aus der Ausgaserzone (A) erwärmt und/oder verdampft und auf derselben Trennstufe oder oberhalb derselben in die Waschzone (E) zurückführt, wobei man die Trennstufe, von der man die Flüssigkeit oder der Flüssigkeitsteilstrom abzieht, dergestalt wählt, dass der Gesamtenergiebedarf in den Verfahrensstufen I und II minimal ist.

- Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, dass man als 4. selektives Lösungsmittel eine oder mehrere der Substanzen N-Methylpyrrolidon (NMP), Dimethylformamid, Acetonitril und Furfurol oder Mischungen einer oder mehrerer der vorstehend genannten Substanzen mit Colösungsmitteln einsetzt.
- Verfahren nach Anspruch 4, dadurch gekennzeichnet, dass man NMP mit 0 bis 20 5. Gew.-% Wasser, insbesondere mit 7 bis 10 Gew.-% Wasser, besonders bevorzugt mit 8,3 Gew.-% Wasser, einsetzt.
- Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 5, dadurch gekennzeichnet, dass die 6. Rückführung der Flüssigkeit oder des Teilstroms der Flüssigkeit aus der Ausgaserzone (A) (und/oder aus der Waschzone (E)) auf dieselbe Trennstufe erfolgt, von der die Flüssigkeit oder der Teilstrom der Flüssigkeit abgezogen wurde.
- Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 6, dadurch gekennzeichnet, dass man 7. abgezogenen Flüssigkeitsstrom oder -teilstrom einer Entspannungsverdampfung unter Erhalt einer dampfförmigen und einer flüssigen Phase unterwirft und anschließend die dampfförmige und die flüssige Phase auf dieselbe Stufe 30 zurückführt von der der Flüssigkeitsstrom oder -teilstrom abgezogen wurde oder dass man den dampfförmigen Anteil des abgezogenen Flüssigkeitsstromes oder teilstromes eine oder mehrere Stufen oberhalb der Stufe zuführt, von der der Flüssigkeitsstrom oder -teilstrom abgezogen wurde.

5

10

15

20

WO 03/093202 PCT/EP03/04435

- 16 -

- 8. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 7, gekennzeichnet durch eine Anzahl von theoretischen Trennstufen von 10 bis 80, bevorzugt von 20 bis 30, insbesondere von 26 in der Waschzone (E) und von 1 bis 30, bevorzugt von 2 bis 8, insbesondere von 4, in der Ausgaserzone (A).
- 9. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 8, dadurch gekennzeichnet, dass die Waschzone (E) und die Ausgaserzone (A) in einer einzigen Kolonne angeordnet sind.

FIG.1

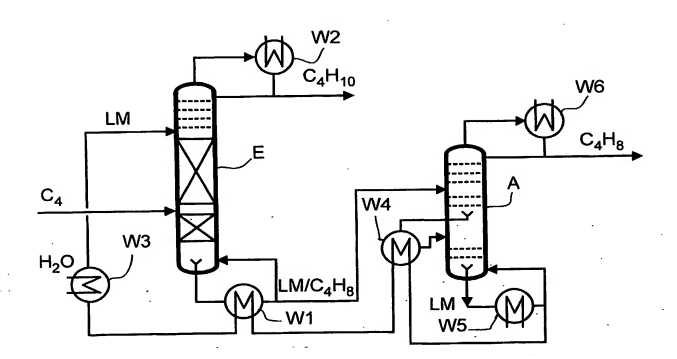
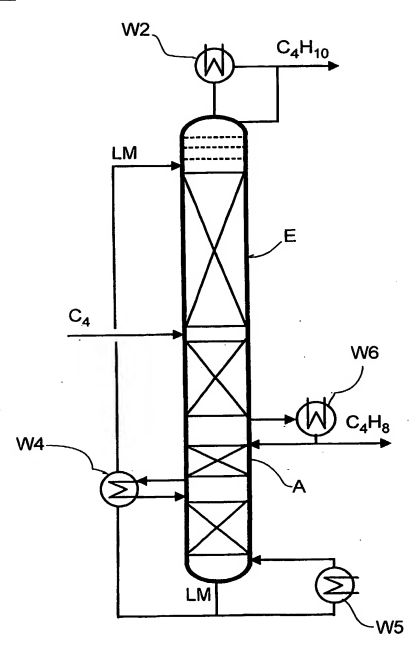


FIG.2



INTERNATIONAL SEARCH REPORT

international A action No PCT/EP 03/04435

A. CLASSII IPC 7	FICATION OF SUBJECT MATTER C07C7/08 C07C11/08						
	According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC						
	SEARCHED cumentation searched (classification system followed by classification	n symbols)					
IPC 7	C07C						
Documentat	lon searched other than minimum documentation to the extent that su	ich documents are included in the fields se	earched				
	ata base consulted during the international search (name of data base		,				
EPO-In	ternal, WPI Data, PAJ, BEILSTEIN Dat	a, CHEM ABS DATA					
C. DOCUME	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT						
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the rele	want passages	Relevant to daim No.				
A	US 4 555 312 A (OGURA SHUNICHIRO 26 November 1985 (1985-11-26) claims 1-6; figure 1; example 1	ET AL)	1-9				
A	EP 0 079 679 A (NIPPON ZEON CO) 25 May 1983 (1983-05-25) claims 1-6; figures 1,2		1-9				
:							
 .							
Furt	her documents are listed in the continuation of box C.	X Patent family members are listed	In annex.				
Special ca	ategories of cited documents:	T later document published after the Inte	emational filing date				
	'A' document defining the general state of the art which is not or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the						
	considered to be of particular relevance "E" earlier document but published on or after the International filing date "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to						
'L' docume	ent which may throw doubts on priority claim(s) or	involve an inventive step when the do "Y" document of particular relevance; the	ocument is taken alone				
"O" docum	citation or other special reason (as specified) cannot be considered to involve an inventive step when the document referring to an oral disclosure, use, exhibition or document is combined with one or more other such document.						
other means "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed "B" document member of the same patent family "B" document member of the same patent family							
<u></u>	actual completion of the international search	Date of malling of the International se					
2	24 July 2003	04/08/2003					
Name and	mailing address of the ISA	Authorized officer					
European Patent Office, P.B. 5818 Patentikan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016 Kleidernigg, O							

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

International Appartion No PCT/EP 03/04435

Patent document cited in search report		Publication date		Patent family member(s)	Publication date
US 4555312	A	26-11-1985	JP	1794266 C	14-10-1993
			JP	58092625 A	02-06-1983
			JP	62017977 B	21-04-1987
			HU	200977 B	28-09-1990
			ΪŤ	1155085 B	21-01-1987
			NL	8204591 A	16-06-1983
EP 0079679	A	25-05-1983	JP	1506294 C	13-07-1989
2. 00.20.2	• •		JΡ	58065227 A	18-04-1983
			JP	63053975 B	26-10-1988
			JP	1506295 C	13-07-1989
			JP	58065228 A	18-04-1983
			JP	63053976 B	26-10-1988
			CA	1190176 A1	09-07-1985
			EP	0079679 A1	25-05-1983
			ES	8403847 A1	01-07-1984
			ES	8504902 A1	16-07-1985
			HU	190416 B	29-09-1986
			KR	8701764 B1	06-10-1987
		•	MX	166728 B	29-01-1993
			US	4515661 A	07-05-1985

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Internationales nzelchen
PCT/EP 03/04435

A. KLASSIF IPK 7	FIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES C07C7/08 C07C11/08						
Nach der Int	Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK						
	RCHIERTE GEBIETE						
Recharchier IPK 7	ter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbol C07C	le) 					
	te aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, sow						
	r Internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Na		iuchbegriffe)				
EPO-In	ternal, WPI Data, PAJ, BEILSTEIN Dat	a, CHEM ABS Data					
C. ALS WE	SENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN						
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe	e der in Betracht kommenden Telle	Betr. Anspruch Nr.				
A	US 4 555 312 A (OGURA SHUNICHIRO 26. November 1985 (1985-11-26) Ansprüche 1-6; Abbildung 1; Beis		1-9				
A	EP 0 079 679 A (NIPPON ZEON CO) 25. Mai 1983 (1983-05-25) Ansprüche 1-6; Abbildungen 1,2	1-9					
	l tere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu sehmen	X Siehe Anhang Palentfamilie					
** Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen : 'A* Veröffentlichung, die den aligemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist Anmeiden Prinzips oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist Anmeiden Prinzips oder der Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist Prinzips oder der Internationalen Anmeidedatum veröffentlicht worden ist Prinzips oder der Internationalen Anmeiden Prinzips oder der Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist Prioritätsdatum veröffen							
	Abschlusses der Internationalen Recherche	04/08/2003	areitareite				
Name und	Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2	Bevollmächtigter Bediensteter					
	NL - 2280 HV Fijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016 Kleidernigg, 0						

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT Angaben zu Veröffentlichungen, die zur einen Patentfamilie gehören

Internationales PCT/EP 03/04435

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokume	ent	Datum der Veröffentlichung		Mitglied(er) der Patentfamilie		Datum der Veröffentlichung
US 4555312	A	26-11-1985	JP	1794266	С	14-10-1993
•••••••			JP	58092625	Α	02-06-1983
			JP	62017977	В	21-04-1987
			HU	200977	В	28-09-1990
			IT	1155085	В	21-01-1987
			NL	8204591	Α	16-06-1983
EP 0079679	A	25-05-1983	JP	1506294	C	13-07-1989
			JP	58065227	Α	18-04-1983
			JP	63053975	В	26-10-1988
			JP	1506295	С	13-07-1989
			JP	58065228	Α	18-04-1983
			JP	63053976	В	26 - 10-1988
			CA	1190176	A1	09-07-1985
			EP	0079679	A1	25-05-1983
			ES	8403847	A1	01-07-1984
			ES	8504902	A1	16-07-1985
			HU	190416	В	29-09-1986
			KR	8701764	B1	06-10-1987
			MX	166728	В	29-01-1993
			US	4515661	Α	07-05-1985

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not-limited to the items checked:

☐ BLACK BORDERS
☐ MAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
FADED TEXT OR DRAWING
☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS
☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
□ OTHER:

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.